

PRAXIJECT 1000 U/ML SERINGUE D'HÉPARINE – Heparin Lock Flush Solution, USP

Seringue pré remplie avec Héparine Sodique USP dans 0.9% Chlorure de Sodium Injection USP

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

Seringues pré remplies d'héparine sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP, solution anticoagulante indirecte pour maintenir la perméabilité des dispositifs d'accès vasculaire(DAV) et des circuits extracorporels seulement. Peut être placé dans un champ stérile. Usage unique.

CONTRE-INDICATIONS

Pas pour un traitement anticoagulant ou intraveineuse directe, sous-cutanée ou intramusculaire. La seringue pré remplie d'héparine ne doit pas être utilisée chez les patients présentant une thrombocytopénie sévère ou avec un état de saignement actif incontrôlable.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Utiliser la technique aseptique. Usage unique seulement. Ne pas réutiliser. Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé. Ne pas utiliser si le bouchon de la seringue n'est pas intact. Inspecter visuellement le contenu de chaque seringue pré remplie pour la clarté, les particules, les précipités, le changement de couleur et les écoulements avant l'usage. Une solution montrant un liquide trouble, des particules, des précipités, un changement de couleur ou un écoulement ne devrait pas être utilisée. Il ne doit pas y avoir d'air dans la canalisation. Ne pas restériliser. Stérile si l'emballage n'a pas été ouvert ou endommagé. Le produit va changer les résultats des tests de coagulation du sang. Si vous doutez de la compatibilité, consultez la littérature spécialisée appropriée.

MODE D'EMPLOI

UTILISER LA TECHNIQUE ASEPTIQUE

○ Maintenance de DAV

1. Avant l'initiation de la session d'accès vasculaire, la solution qui a été instillée dans le dispositif d'accès vasculaire (DAV) durant la session précédente doit être aspirée et disposée selon la politique institutionnelle des déchets infectieux.
2. À la fin de chaque session d'accès vasculaire, rincer les lumens du DAV avec 10 mL de 0.9% Chlorure de Sodium Injection USP stérile afin d'éliminer le sang, les médicaments ou tout autre substance restant dans le DAV.
3. D'une façon aseptique, ouvrir l'emballage qui contient la seringue pré remplie d'héparine. Vérifier visuellement le produit pour la présence de particules ou d'un changement de couleur avant l'utilisation selon MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.
4. Retirer le protecteur tel que requis. Expulser l'air de la seringue et ajuster le volume. Il ne doit pas y avoir d'air dans la canalisation. Utiliser seulement avec des embouts *luer lock* compatible.
5. Lentement, instiller la solution d'héparine dans chaque lumen du DAV comme agent de rinçage et verrouillage, dans des volumes correspondants à la capacité du lumen tel que spécifié par le fabricant du DAV.
6. Enlever et disposer la seringue vide et ceux contenant des portions inutilisés selon la politique d'élimination des déchets biologique de l'institution.

○ Maintenance de circuits extracorporels

Un schéma de l'héparinisation adéquate et efficace doit être initié avant et maintenu tout au long des procédures pour empêcher la coagulation ultérieure et l'obstruction du circuit extracorporel. Les instructions du fabricant pour l'utilisation particulière du dialyseur ou autre appareil extracorporel doivent être mentionnées et ajustées à l'état du patient et sa réponse pour atteindre une anticoagulation soutenue et efficace à l'intérieur des paramètres cliniquement sûrs.

MÉCANISME D'ACTION

La solution d'héparine agit en tant qu'agent intégré anticoagulant indirect pour le dispositif d'accès vasculaire(DAV). La solution d'héparine empêche la formation de caillots en inactivant la thrombine et d'autres facteurs de coagulation. Dans le circuit extracorporel, la solution d'héparine exerce un effet anticoagulant par la liaison de l'héparine à l'antithrombine (AT-III) causant un changement de conformation, qui rend son site actif plus accessible. Cela inactive plus rapidement les protéases impliquées dans la coagulation du sang, notamment la thrombine et le facteur Xa.

DESCRIPTION DU PRODUIT ET DES FORMATS D'EMBALLAGE









Chaque produit est fourni dans une seringue de plastique pré remplie et emballée dans une pochette thermo scellée. Chaque seringue pré remplie d'héparine contient une solution stérile, claire, jaunâtre de l'héparine sodique USP provenant de la muqueuse intestinale porcine dans 0.9% chlorure de sodium injection USP avec sodium phosphate dibasic heptahydrate et acide citrique monohydrate au besoin, pour l'ajustement de pH dans la gamme 5 à 7.5, dans les volumes de remplissage indiqués ci-dessous. NE CONTIENT PAS D'AGENT DE CONSERVATION.

Numéro Catalogue	Concentration totale / volume total (Concentration / mL)	Description	Emballage
3915	10,000 Unités USP/10 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39159	9,000 Unités USP /9 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39158	8,000 Unités USP /8 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39157	7,000 Unités USP /7 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39156	6,000 Unités USP /6 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39155	5,000 Unités USP /5 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39154	4,000 Unités USP /4 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39153	3,000 Unités USP /3 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
39152	2,000 Unités USP /2 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 10 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 100 pochettes (100 seringues) par caisse.
391610	10,000 Unités USP /10 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 20 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 60 pochettes (60 seringues) par caisse.
39169	9,000 Unités USP /9 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 20 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 60 pochettes (60 seringues) par caisse.
39168	8,000 Unités USP /8 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 20 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 60 pochettes (60 seringues) par caisse.
39167	7,000 Unités USP /7 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 20 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 60 pochettes (60 seringues) par caisse.
39166	6,000 Unités USP /6 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 20 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 60 pochettes (60 seringues) par caisse.
39165	5,000 Unités USP /5 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 20 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 60 pochettes (60 seringues) par caisse.
39164	4,000 Unités USP /4 mL (1,000 Unités USP /mL)	Héparine Sodique USP dans 0.9% NaCl Injection USP dans une seringue de 20 mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette thermo scellée. 60 pochettes (60 seringues) par caisse.

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Les seringues pré remplies d'héparine doivent être entreposées à 25 °C (77 °F), protégées contre la lumière directe et le gel. Les seringues pré remplies d'héparine peuvent être entreposées jusqu'à la date de péremption sur l'emballage du produit.

SYMBOLES SUR LES ÉTIQUETTES DE PRODUIT

 STÉRILE R	Stérile par irradiation	REF:	Numéro de catalogue (Référence)	 LOT	Numéro de lot
	Mise en garde, consulter la documentation d'accompagnement		Ne pas réutiliser, usage unique seulement		Ne contient aucun latex
	Utiliser avant		Température d'entreposage recommandée		Volume de remplissage (mL):